

ARA 3000 BETA

Zugelassen

- Oleic acid
- Stearic acid
- Palmitic acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ARA 3000 BETA

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

8.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
5.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Gel zur Injektion

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01A

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Zulassungsdatum:

30/05/1985

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoire D'exploitation De Molecules Originales

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/8678552 1/1985

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/05/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.